ATENT COOPERATION TRE

·)	From the INTE. ATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year) 29 May 2001 (29.05.01)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP00/09230	Applicant's or agent's file reference kou039wo
International filing date (day/month/year) 21 September 2000 (21.09.00)	Priority date (day/month/year) 22 September 1999 (22.09.99)
Applicant	
MÖLTGEN, Paul et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election made X in the demand filed with the International Preliminary 15 February 20 in a notice effecting later election filed with the International Preliminary 2. The election X was	Examining Authority on:
made before the expiration of 19 months from the priority Rule 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Athina Nickitas-Etienne Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

(12) NACH DEM VERTA ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMM BEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 29. März 2001 (29.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/21547 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C04B 35/117, 35/624, C09K 3/14

WILHELM, Pirmin [DE/DE]; Fridolin-Lauber-Str. 18, 79725 Laufenburg-Binzgen (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/09230

(74) Anwalt: NEUNERT, Peter; Westphal, Mussgnug & Partner, Waldstr. 33, 78048 VS-Villingen (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. September 2000 (21.09.2000)

(81) Bestimmungsstaaten (national): CA, JP, US.

(25) Einreichungssprache:

Deutsch Deutsch (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(26) Veröffentlichungssprache:

• •

(30) Angaben zur Priorität:

199 45 335.7 22. September 1999 (22.09.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): TREIBACHER SCHLEIFMITTEL GMBH [DE/DE]; Ferroweg 1, 79725 Laufenburg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÖLTGEN, Paul [DE/DE]; Steigmattstrasse 2, 79725 Laufenburg (DE).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der f
 ür Änderungen der Anspr
 üche geltenden Frist; Ver
 öffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: A12O3/SiC NANOCOMPOSITE ABRASIVE GRAINS, METHOD FOR PRODUCING THEM AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: $A1_2O_3$ /SiC-NANOKOMPOSIT-SCHLEIFKÖRNER, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG SOWIE IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to a method for producing Al₂O₃/SiC nanocomposite abrasive grains. SiC nanoparticles are added to a sol containing aluminium oxide and said sol is then gelatinized, dried, calcinated and sintered. The invention also relates to Al₂O₃/SiC nanocomposite abrasive grains.

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur Herstellung von A1₂O₃/SiC-Nanokomposit-Schleifkörnern, wobei ein aluminiumoxidhaltiges Sol mit SiC-Nanopartikeln versetzt, anschließend geliert, getrocknet, kalziniert und gesintert wird sowie A1₂O₃/SiC-Nanokomposit-Schleifkorn.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

[original in English]

10/088849 JC10 Rec'd PCT/PTO 2 1 MAR 2002

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

[continuation of preceding page]

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 29. März 2001 (29.03.2001)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/21547 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C04B 35/117, 35/624, C09K 3/14

WILHELM, Pirmin [DE/DE]; Fridolin-Lauber-Str. 18, 79725 Laufenburg-Binzgen (DE).

- (21) Internationales Aktenzeichen:
- PCT/EP00/09230
- (74) Anwalt: NEUNERT, Peter; Westphal, Mussgnug & Partner, Waldstr. 33, 78048 VS-Villingen (DE).

- (22) Internationales Anmeldedatum:
 - 21. September 2000 (21.09.2000)
- (81) Bestimmungsstaaten (national): CA, JP, US.

(25) Einreichungssprache:

199 45 335.7

Deutsch

- (26) Veröffentlichungssprache:
- Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität:

22. September 1999 (22.09.1999)

- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme
 - von US): TREIBACHER SCHLEIFMITTEL GMBH [DE/DE]; Ferroweg 1, 79725 Laufenburg (DE).
- Veröffentlicht:
- Mit internationalem Recherchenbericht.
 - Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÖLTGEN, Paul [DE/DE]; Steigmattstrasse 2, 79725 Laufenburg (DE).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: Al₂O₂/SiC NANOCOMPOSITE ABRASIVE GRAINS, METHOD FOR PRODUCING THEM AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: A12O3/SiC-NANOKOMPOSIT-SCHLEIFKÖRNER, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG SOWIE IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to a method for producing A12O3/SiC nanocomposite abrasive grains. SiC nanoparticles are added to a sol containing aluminium oxide and said sol is then gelatinized, dried, calcinated and sintered. The invention also relates to Al₂O₃/SiC nanocomposite abrasive grains.

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur Herstellung von Al₂O₃/SiC-Nanokomposit-Schleifkörnern, wobei ein aluminiumoxidhaltiges Sol mit SiC-Nanopartikeln versetzt, anschließend geliert, getrocknet, kalziniert und gesintert wird sowie Al₂O₃/SiC-Nanokomposit-Schleißkom posit-Schleifkorn.



Beschreibung

10

15

20

25

30

5 Al₂O₃/SiC-Nanokomposit-Schleifkörner, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft gesinterte ${\rm Al}_2{\rm O}_3/{\rm SiC}$ -Nanokomposit-Schleifkörner nach dem Oberbegriff des Anspruchs 11, ein Verfahren zu ihrer Herstellung nach dem Oberbegriff des Anspruchs 1 sowie ihre Verwendung als Schleifmittel.

Schleifkörner auf Al₂O₃-Basis werden aufgrund ihrer hohen Härte, chemischen Inertheit und hohen Temperaturbeständigkeit industriell in großen Mengen zu Schleifmitteln verarbeitet. Neben dem Schmelzkorund, der relativ kostengünstig im elektrischen Lichtbogenofen hergestellt werden kann, werden in der neueren Zeit für bestimmte Einsatzgebiete verstärkt Sinterkorunde eingesetzt, die über einen keramischen bzw. chemischen Weg gewonnen werden. Der schleiftechnische Vorteil der Sinterkorunde ist bedingt durch ihren mikrokristallinen Aufbau, der wiederum zu einem besonderen Verschleißmechanismus des Schleifkorns beim Schleifprozeß führt. Vor allem bei Anwendungen, die hohe Anpreßdrücke erfordern, wie z.B. die Bearbeitung von Spezialstählen, gehärteten Stählen oder schwer zerspanbaren Legierungen, können die Abtragsleistungen mit dem Einsatz von Sinterkorunden deutlich gesteigert werden.

Das mikrokristallin aufgebaute Sinterkorund-Korn ist für diese Anwendungen wesentlich verschleißfester als der makrokristallin aufgebaute Schmelzkorund. Hinzu kommt, dass beim Schleifen mit mikrokristallinen Korunden kleinere Bereiche aus dem Korn herausbrechen, wodurch neue Schneidkanten gebildet werden, die wiederum in den Schleifprozeß eingreifen. Eine solche Selbstschärfung des Korns findet bei den makrokristallinen Schmelzkorunden nicht statt, da hier die Risse, die beim Schleifprozeß durch die mechanische Beanspruchung des Korns entstehen, nicht mehr abgelenkt werden können, sondern sich entlang der Kristallebenen durch das gesamte Korn fortsetzen und damit zu einer Zerstörung des Schleifkornes führen.

5

10

15

20

25

30

35

Beim Einsatz von mikrokristallinen Sinterschleifkörnern ist bei vielen Anwendungen der Trend festzustellen, daß sich das Schleifkorn bei vergleichbarer Härte und Dichte umso günstiger im Schleifprozeß verhält, je feiner das Gefüge ausgebildet ist. Besonders feine Gefüge können über Sol-Gel-Verfahren erhalten werden, bei dem z.B. als Ausgangsstoff feinstdisperses Aluminiumoxidmonohydrat vom Typ Boehmit eingesetzt wird, das - nachdem es kolloidal gelöst wurde - zum Gel verarbeitet wird, welches dann über einen Trocknungs-, Kalzinationsund Sinterschritt zu einem kompakten und dichten $\alpha-$ Al₂O₃-Sinterkörper weiterverarbeitet wird. Anschließend erfolgt die Aufbereitung zum Schleifkorn. Der Vorteil des Sol-Gel-Verfahrens zur Herstellung von mikrokristallin aufgebauten Korunden besteht darin, daß sehr feinteilige und reaktive Ausgangsstoffe eingesetzt und die entstehenden Grünkörper bei relativ tiefen Sintertemperaturen

verdichtet werden können, was die Ausbildung eines feinen Gefüges begünstigt.

In der EP-B-O 152 768 werden mikrokristalline Korunde beschrieben, die über die Sol-Gel-Technik unter Zusatz von arteigenen Kristallisationskeimen bei Sintertemperaturen von ca. 1400 °C hergestellt werden und deren Primärkristallite einen Durchmesser von überwiegend bzw. vollständig kleiner 1 μ m aufweisen.

5

10

15

20

25

30

Aufgrund der tiefen Sintertemperaturen und durch den Zusatz von Kristallisationskeimen kann das Kristallwachstum während des Sinterprozesses stark eingeschränkt werden. Noch feinere Gefüge bei gleichzeitig hoher Dichte und Härte werden in der EP-B-0 408 771 beschrieben. Nach der EP-B-0 408 771 werden Korundschleifkörner mit einer mittleren Kristallitgröße < 0,2 µm ebenfalls über die Sol-Gel-Technik unter Zusatz von besonders feinteiligen Kristallisationskeimen und unter Einhaltung eines speziellen Temperatur- und Sinterprogramms gewonnen, bei dem der Temperaturbereich zwischen 900 und 1100 °C in weniger als 90 Sekunden durchlaufen, das Material dann nur kurzzeitig auf eine Maximaltemperatur, die 1300 °C nicht überschreiten sollte, gebracht und anschließend unterhalb dieser Maximaltemperatur im Bereich zwischen 1000 und 1300 °C dicht gesintert wird. Das Temperaturprogramm ist so gewählt, dass eine hohe Verdichtung ermöglicht wird, ohne dass der entstehende Sinterkörper bzw. dessen Vorstufe zu lange Temperaturen ausgesetzt ist, die ein Kristallwachstum begünstigen würden.

5

10

15

20

25

30

35

Will man ein möglichst feinkristallines Gefüge erhalten, so bietet sich neben dem Einsatz von Kristallisationskeimen auch die Verwendung von Sinteradditiven an, die das Kristallwachstum behindern oder den Sintervorgang beschleunigen, und damit indirekt die Ausbildung größerer Kristalle einschränken. Der Einfluß einzelner Additive für den Sinterprozeß und das Kristallwachstum beim Sintern von Al₂O₃ ist im "Journal of the American Ceramic Society Vol. 39, No. 10, 1956" zusammengefaßt. Von den zahlreichen Patenten, die den Einsatz von Sinteradditiven oder auch Kombinationen von Sinteradditiven mit Kristallisationskeimen für die Herstellung von Schleifkörnern über den Sol-Gel-Weg beschreiben, werden im folgenden nur einige Beispiele genannt. Die EP-B-0 024 099 beschreibt den Zusatz von Spinellen bzw. Vorstoffen, die im Laufe des Herstellungsprozesses zu Spinellen umgewandelt werden. Die EP-B-0 200 487 beschreibt den Einsatz von $\alpha\text{-Fe}_2\text{O}_3$ Kristallisationskeimen in Kombination mit mindestens einer modifizierenden Komponente aus der Gruppe der Oxide des Magnesiums, Zinks, Kobalts, Nickels, Zirkons, Hafniums, Chroms und/oder Titans. Die EP-B-0 373 765 beschreibt - ebenfalls in Kombination mit $\alpha\text{-Fe}_2\text{O}_3\text{-Keimen}$ - Yttrium- und Neodym-Verbindungen neben den oben genannten Oxiden als weitere modifizierende Komponenten. Die nach den o.g. Verfahren hergestellten Schleifkörner haben für bestimmte Anwendungen Vorteile gegenüber dem Stand der Technik.

Die Vielfalt der unterschiedlichen Al_2O_3 -Sinterschleifkörner erklärt sich auch daraus, dass das Schleifen selbst ein äußerst vielfältiger Prozeß ist, bei dem sowohl der Werkstoff, der bearbei-

tet wird, als auch die Bearbeitungsbedingungen (Anpreßdruck, Kühlung o.a.) weitgehend variiert werden können. So werden die verschiedensten Werkstoffe (unterschiedliche Stahlsorten, Legierungen und Metalle, Kunststoffe, Holz, Gestein, Keramik u.v.a.m.) je nach Zielsetzung (Oberflächengüte, Materialabtrag o.a.) unter den unterschiedlichsten Bedingungen bearbeitet. Entsprechend unterschiedlich sind die Anforderungen, die an das einzusetzende Schleifkorn gestellt werden, so dass Brauchbarkeit und Leistungsfähigkeit eines Schleifkorns für einen bestimmten Schleifprozeß nicht allein durch Größen wie Härte, Dichte und Kristallitgefüge charakterisiert werden können. Weitere Kriterien, wie chemische Inerheit, Wärmeleitfähigkeit, Oxidations- und Temperatur-beständigkeit, Zähigkeit "u.a., spielen je nach Anwendung ebenfalls eine große Rolle.

Weitere Variable beim Schleifprozeß sind die Bindung und die Spezifikation des Schleifmittels, das darüber hinaus durch die Zugabe von Zusatzstoffen (Schleifhilfsmittel, Porenbildner u.a.) weiter variiert werden kann.

25

30

20

5

10

15

So wurde auch bei den Schleifkörnern, die über den Sol-Gel-Weg hergestellt werden, in der Vergangenheit versucht, die Leistungsfähigkeit nicht nur über die Feinheit des Kristallitgefüges zu steigern, sondern auch über Dotierungen spezielle günstige Eigenschaften für bestimmte Anwendungen zu erhalten. Die EP-A-O 228 856 beschreibt den Zusatz von Yttrium, das - z. B. in Form eines Yttrium-Salzes mit einem leicht flüchtigen Anion (Nitrat,

6

5

10

15

20

25

30

35

Acetat, u.a.) - im Sol-Gel-Prozess der α -Aluminiummonohydrat-Dispersion zugegeben wird und beim Sintern mit dem Aluminiumoxid zum Yttrium-Aluminium-Granat (3Y₂O₃-5Al₂O₃) reagiert. Besondere Vorteile hat dieses Material bei der Bearbeitung von Rostfrei Stahl, Titan, Nickel-Legierungen, Aluminium und anderen schwer zerspanbaren Legierungen, aber auch bei einfachem Baustahl. Offensichtlich verleihen die Einlagerungen von Granat-Kristallen dem Schleifkorn für diese Anwendungen eine besondere Verschleißfestigkeit, die sich dann in einer hohen Abtragsleistung widerspiegelt. Zusätzlich zum Y_2O_3 bzw. seinen Vorstoffen wird die Zugabe von Kristallisationskeimen und/oder anderen Sinteradditiven beschrieben. In der EP-B-0 293 164 werden darüber hinaus der Zusatz von Seltenen Erden aus der Gruppe Präseodym, Samarium, Ytterbium, Neodym, Lanthan, Gadolinium, Cer, Dysprosium, Erbium und/oder Kombinationen von mehreren aus dieser Gruppe beschrieben. Die Seltenen Erden bilden dabei mit Al_2O_3 hexagonale Aluminate, die als Einlagerungen in der Al_2O_3 -Matrix offensichtlich die Verschleißfestigkeit des Schleifkorns zusätzlich erhöhen. Die EP-B-0 368 837 beschreibt Schleifkörner, deren Zähigkeit durch die Ausbildung von whiskerähnlichen Kristallen, die durch die Zugabe von Cer-Verbindungen erhalten werden, erhöht wird. Auch hier wird die erhöhte Zähigkeit durch eine Verstärkung der Struktur erreicht. Ebenfalls über das Sol-Gel-Verfahren werden Komposite erhalten, die in der DE -A-196 07 709 beschrieben sind und sich von den vorgenannten Verbindungen dadurch unterscheiden, dass neben der Al₂O₃-Matrix mindestens zwei zusätzliche diskontinuierliche Gefügebestandteile vorliegen, die sich voneinander in der mittleren Partikelgröße um wenigstens den Faktor 10 unterscheiden. In der EP-B-0 4 91 184 werden Komposite auf Basis



von Al_2O_3 beschrieben, die Einlagerungen von isometrischen Hartstoffen aufweisen , die mindestens um den Faktor 10 größer sind als die Primärkristalle aus der die Matrix aufgebaut ist.

5

10

Alle vorgenannten Verfahren und Stoffe basieren auf der Sol-Gel-Technologie, mit der es - bei gleichzeitigem Einsatz von Sinteradditiven - gelingt, ein sehr feines, bevorzugt submikrones, Kristallitgefüge zu verwirklichen. Hinzu kommt, dass die Schleifkörner häufig durch zusätzliche Dotierungen für bestimmte Einsatzgebiete maßgeschneidert und optimiert werden.

15

20

25

30

Allgemein lassen sich die Schleifmittel bzw. Schleifkörner vereinfacht in zwei große Gruppen einteilen. Korund gehört neben SiC zu den sogenannten konventionellen Schleifmitteln, die schon relativ lange bekannt sind und kostengünstig in großen Mengen hergestellt und eingesetzt werden. Daneben findet man in der neueren Zeit immer häufiger die sogenannten Superabrasives, wie Diamant und kubisches Bornitrid, deren Herstellungskosten zwar beim eintausend- bis zehntausendfachen im Vergleich zu den Herstellungskosten für konventionelle Schleifkörner liegen, die aber aufgrund ihrer Leistungsstärke, der damit verbundenen reduzierten Maschinenstillstandszeiten und des geringen Verbrauchs an Schleifmittel selber bzw. der Erhöhung der Stückzahlen pro Zeiteinheit und Schleifkörper für viele Schleifoperationen ein äußerst günstiges Preis/Leistungs-Verhältnis bieten.

Der Einsatz von Superabrasives erfordert allerdings auch spezielle maschinelle Ausrüstungen, was ent-

sprechende Investitionen voraussetzt, wodurch die Anwendungsbreite der Hochleistungsschleifmittel noch eingeschränkt wird.

5

10

15

20

25

30

Eine der Hauptzielsetzungen bei der Entwicklung neuer Schleifkörner ist es daher, ein Schleifkorn zu erhalten, das auf konventionellen Maschinen eingesetzt werden kann, aber im Leistungsniveau zwischen den konventionellen Schleifmitteln und den Superabrasives liegt. Dies ist teilweise mit den oben genannten Sol-Gel-Korunden gelungen, die bei vielen Schleifoperationen zu einem sehr günstigen Preis/Leistungs-Verhältnis eingesetzt werden können. Allerdings sind die Sol-Gel-Korunde nicht nur aufgrund der Herstellkosten, sondern auch im Leistungsvermögen eindeutig näher bei den konventionellen Schleifkornsorten einzuordnen und sind daher eher geeignet, die konventionellen Korundsorten bei Schleifoperationen, die den Einsatz von Superabrasives nicht rechtfertigen, zu ersetzen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, Schleifkörner mit – im Vergleich zum oben genannten Stand der Technik – noch besserem Leistungspotential sowie ein Verfahren zu deren Herstellung zur Verfügung zu stellen. Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch die Merkmale des Anspruchs 11 bzw. des Anspruchs 1. Die Unteransprüche betreffen vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung. Anspruch 20 betrifft eine zweckmäßige Verwendung der erfindungsgemäßen Schleifkörner.

Unter dem Begriff Nanokomposit, der in der Keramik vor ca. 10 Jahren Eingang gefunden hat, versteht man Systeme, die aus mindestens zwei verschiedenen

9

festen Phasen bestehen, von denen mindestens eine Phase Teilchengrößen im Nanometer-Bereich aufweist.

5

10

15

20

25

30

Al $_2$ O $_3$ /SiC-Komposite, bei denen SiC-Partikel zur Verstärkung in eine Al $_2$ O $_3$ -Matrix eingebaut werden, sind in der EP-B-O 311 289 beschrieben und z.B. als Strukturkeramik für den Einsatz im Motoren- oder Turbinenbau vorgesehen. Dabei sollte der Durchmesser der SiC-Teilchen, deren Anteil im Komposit zwischen 2 und 10 Mol-\$ ausmacht, unter 0,5 μ m liegen, während die Al $_2$ O $_3$ -Partikel 5 μ m nicht überschreiten sollten. Diese Materialien, bei denen die SiC-Partikel in den Al $_2$ O $_3$ -Partikeln dispergiert sind, zeichnen sich durch eine außerordentlich hohe Biegebruchfestigkeit und Zähigkeit aus und können aufgrund ihrer guten Hochtemperatureigenschaften als Strukturkeramik im Motorenbau eingesetzt werden.

Ähnliche Al₂O₃/SiC-Nanokomposite, die sich durch ihre guten Hochtemperatureigenschaften und ihre Oxidationsbeständigkeit von den bekannten whisker-, faser- oder platelet-verstärkten Kompositmaterialien abheben, werden von Niihara im Journal of the Ceramic Society of Japan 99 [10] 974 - 982 (1991) beschrieben. Der Einfluß von feinteiligen SiC-Partikeln auf das Kornwachstum und das Sinterverhalten der Al₂O₃-Matrix wird von Stearns, Zhao und Harmer im Journal of the European Ceramic Society 10 (1992) 473 - 477 beschrieben. Die mechanischen Eigenschaften von Al₂O₃/SiC-Nanokompositen werden von Zhao, Stearns, Harmer, Chan, Miller und Cook im Journal of the American Ceramic Society 76 [2] 503 -510 1993) untersucht. Nanokomposite, die über den Sol-Gel-Weg hergestellt werden, beschreiben die Au-

Δ۵

toren Xu, Nakahira und Niihara im Journal of the Ceramic Society of Japan, 1994, 102, 312 - 315.

5

10

15

20

25

30

35

Während die oben zitierten Literaturstellen sich meist auf Komposite mit SiC-Anteilen > 2 Mol-% beziehen, werden die mechanischen Eigenschaften von heißgepressten Al₂O₃/SiC-Kompositen mit geringen Anteilen an SiC in einem Artikel der Autoren Wilhelm und Wruss in der cfi/Ber. DGK 75, 40 - 44 (1998) aufgeführt. Neben den oben zitierten Literaturstellen sind Al₂O₃/SiC-Nanokomposite in zahlreichen weiteren Veröffentlichungen beschrieben, die weitgehend in einer Übersicht von Sternizke im Journal of the European Ceramic Society 17 (1997) 1061 - 1082 zusammengefaßt sind. In dem Artikel wird auch die Vermutung geäußert, dass Al₂O₃/SiC-Nanokomposite als Schleifkörner die Lücke zwischen den konventionellen Schleifmitteln und den Superabrasives schließen könnten. Im Gegensatz zu dieser Mutmaßung beziehen sich jedoch fast alle in dem Artikel erwähnten Veröffentlichungen und die daraus zitierten Stoffeigenschaften ausdrücklich auf den Einsatz als Strukturkeramik. So werden die Mikrostrukturen, thermodynamische Stabilität, Dichte, Härte, Bruchfestigkeit, Bruchzähigkeit, das Verschleißverhalten und die Kriechgeschwindigkeit erwähnt. Alle diese Größen spielen sicherlich auch für den Schleifprozeß eine wichtige Rolle, ohne jedoch alleine für sich eine gültige Aussage über die Brauchbarkeit eines Stoffes als Schleifkorn zu erlauben. So ist z. B. eine hohe Härte sicherlich eine Grundvoraussetzung für die Verwendung eines Stoffes als Schleifkorn. Wie jedoch das in Fachkreisen häufig zitierte Beispiel B₄C zeigt, das als Schleifkorn trotz seiner hohen Härte, wegen seiner

5

10

15

20

25

30

35

mangelhaften chemischen und thermischen Beständigkeit und seiner hohen Sprödigkeit nie eine nennenswerte Anwendung als Schleifmittel gefunden hat, muß eine Summe von Eigenschaften betrachtet werden, um die Eignung als Schleifmittel zu erkennen. Weitere Hartstoffe, die im Härtewert zwischen den konventionellen Schleifmitteln und den Superabrasives rangieren, haben sich als Schleifkorn ebenfalls nicht durchsetzen können, weil ihnen zusätzliche Eigenschaften wie Zähigkeit, thermische und chemische Stabilität oder andere für den Schleifprozeß wichtige Voraussetzungen fehlen. So konnten auch die in der Literatur beschriebenen Nanokompositmaterialien, die zwar bestimmte, für den Schleifprozeß erforderliche Eigenschaften aufweisen, als Schleifkorn bisher nicht erfolgreich eingesetzt werden. Sie verhalten sich vielmehr ähnlich wie die Schneidkeramiken auf Al₂O₃-Basis, die z.B. zum Fräsen oder Drehen mit großem Erfolg eingesetzt werden, aber - zur Körnung verarbeitet - beim Schleifen nur eine unbefriedigende Abtragsleistung zeigen, die auf dem Niveau der konventionellen Schmelzkorunde oder sogar darunter liegt.

Es stellt sich nun in der Praxis als äußerst schwierig heraus, die Einsetzbarkeit bzw. das zu erwartende Schleifverhalten eines Schleifkorns allein aufgrund bestimmter Stoffeigenschaften, von denen man weiß, dass sie sich – jeweils für sich betrachtet – günstig auf das Schleifverhalten auswirken, zu charakterisieren. Theorien zu den Mechanismen, die beim Materialabtrag durch ein Schleifwerkzeug tatsächlich ablaufen, konnten bisher nur nach dem Prozeß selber anhand des bearbeiteten Werkstückes und aufgrund der Veränderungen am Schleifwerkzeug entwickelt werden. Einfluß auf das

41

Schleifverhalten hat neben sämtlichen Stoffeigenschaften des Schleifkorns natürlich die Beschaffenheit des Schleifwerkzeugs (Bindung, Porosität, Zusatzstoffe u.a.) und das Werkstück selber, so dass es oftmals selbst im nachhinein schwierig ist, bestimmte Schleifresultate mit bestimmten Stoffeigenschaften des Schleifkorns in Korrelation zu setzen. Eine endgültige Aussage erhält man erst durch anwendungstechnische Tests von Schleifmitteln oder sogar erst durch Praxis- und Feldtests, die mit erheblichem finanziellen und zeitlichem Aufwand verbunden sind.

5

10

15

20

25

30

35

Es ist daher erstrebenswert, eine unabhängige Meßmethode und -größe zu finden, die eine direkte Aussage über die Brauchbarkeit eines Stoffes als Schleifkorn zuläßt. In der Praxis hat sich in den letzten Jahren immer mehr der sogenannte Einzelkorntest (Abb. 1: Einzelkornritztest) durchgesetzt, bei dem ein einzelnes Schleifkorn unter möglichst realistischen, dem Schleifprozeß nachempfundenen, Bedingungen untersucht wird. Die Testeinrichtung ist eine umgerüstete Flachschleifmaschine, bei der auf der Schleifspindel anstelle der Schleifscheibe eine Ritzscheibe montiert ist. Die Ritzscheibe, die aus praktischen Gründen aus einem relativ leichten und leicht zu bearbeitenden Werkstoff (z.B. Aluminium) gefertigt ist, besitzt auf dem Umfang eine Halterung, in die ein Träger mit einem aufgelöteten Schleifkorn eingesetzt wird. Beim Ritzen selber fährt der Maschinentisch mit dem darauf aufgespannnten Werkstück in x-Richtung gegen die Drehrichtung unter der rotierenden Ritzscheibe hindurch. Aufgrund einer vorgegebenen Zustellung in y-Richtung generiert das Schleifkorn, das über den Umfang der Scheibe herausragt, mit jeder Umdrehung

5

10

15

20



eine Ritzspur im Werkstück. Mit zunehmender Ritzlänge bzw. Ritzzeit verringert sich wegen des Kornverschleißes die Ritztiefe und der Ritzquerschnitt,
bis die Kornspitze um den Zustellungsbetrag in yRichtung verschlissen ist und keine Spur mehr hinterläßt. Die Ritzspuren können mit einem Oberflächenmeßgerät abgetastet und anschließend ausgewertet werden. Das Meßprinzip ist in den Abbildungen 1
und 2 wiedergegeben und wird im folgenden anhand
der Bezugszahlen erläutert.

Die Abbildung 1 zeigt den prinzipiellen Aufbau des Prüfstandes mit der Ritzscheibe (1) und dem Ritzkorn (2), den verfahrbaren Achsen (3, 4, 5) in x-, y- und z-Richtung, dem Werkstück (6), dem Maschinentisch (7) und dem Schleifspindelstock (8). Zur Messung selber müssen Standardbedingungen für die Schnittgeschwindigkeit v., die Werkstückgeschwindigkeit v. und die Zustellung a., die nach Möglichkeit der Schleifoperation angepaßt sind, für die man das Schleifkorn später einsetzen will, definiert werden. Zusätzlich müssen Werkstückstoff und der Einsatz von Kühlschmierstoff (9) festgelegt werden.

25

30

Das Auswertungsprinzip ist anhand der beispielhaft aufgeführten Kurven für verschiedenen Schleifkornsorten (Abb. 2) zu erkennen, bei dem die Änderung des Ritzquerschnittes A_{Rn}/A_{R0} gegen die Ritzlänge I_R aufgetragen ist. Dabei ist A_{R0} der Ritzquerschnitt beim ersten Eingriff und A_{Rn} der Ritzquerschnitt nach n mm Ritzlänge.

46

Der Leistungsfaktor LF25 für das Einzelkorn ergibt sich aus dem Schnittpunkt der charakteristischen Kurve für die einzelne Kornsorte mit der Ordinate nach 25 mm Ritzlänge und entspricht der Änderung des Ritzquerschnittes A_{RO}/A_{R25}. Ausgedrückt wird der Leistungsfaktor in %, bezogen auf den theoretischen Fall, dass kein Verschleiß des Kornes stattfindet und $A_{R25} = A_{R0}$ ist. Die Auswertung nach 25 mm Ritzlänge wurde deshalb gewählt, weil bei dem typischen Kurvenverlauf der entscheidende erste, steile Bereich der Kurve, bei dem das Korn am stärksten belastet wird, abgeschlossen ist. Dieser Bereich, der auch in Bezug auf die Zustellung ae dem tatsächlichen Schleifprozeß relativ nahekommt, erlaubt eine sehr gute Aussage über die Leistungsfähigkeit eines Schleifkorns. Im weiteren Verlauf flachen die Kurven ab, da die Körner aufgrund der sich verringernden Zustellung nun weniger stark beansprucht werden und auch weniger schnell verschleißen. Um ein repräsentatives Ergebnis für eine Schleifkörnung zu erhalten, sollten mindestens 20 Körner einer Kornsorte vermessen und die Verschleißkurve aus den Mittelwerten der einzelnen Meßpunkte gebildet werden.

25

30

35

5

10

15

20

Der Einkornritztest erlaubt somit - in guter Übereinstimmung mit den Ergebnissen in der Praxis - eine Bewertung der Tauglichkeit eines Schleifkorns,
bei der sämtliche für den Schleifprozeß relevanten
Größen wie Härte, Zähigkeit, Dichte, Festigkeit,
Kriechgeschwindigkeit, thermische und chemische Beständigkeit, Kristallitgefüge u.a. indirekt in Summe einfließen, ohne dass dabei bestimmte Eigenschaften bzw. bestimmte Eigenschaftskombinationen
explizit bekannt sein oder erkannt und entsprechend
berücksichtigt werden müssen. Für alle Eigenschaf-

ten müssen allerdings gewisse Mindestvoraussetzungen erfüllt werden, damit ein Stoff überhaupt als Schleifkorn in Betracht kommt. So würde sich z.B. ein Material, das in seiner Härte deutlich unter der üblichen Härte für Schleifmitteln liegt, nie zum Schleifen eignen, selbst wenn sämtliche anderen Eigenschaften hervorragend wären.

Überraschenderweise wurden für Al₂O₃/SiC-Nanokomposite mit SiC-Anteilen unter 5 Mol-%, die über einen direkten Sol-Gel-Weg unter Zusatz von Kristallisationskeimen hergestellt wurden, nach der oben beschriebenen Methode Leistungsfaktoren gefunden, die deutlich über den bisher bei Al₂O₃/SiC-Nanokompositen gefundenen Leistungsfaktoren liegen. Die Leistungswerte der erfindungsgemäßen Nanokomposite liegen auch über den Werten der bekannten reinen oder dotierten Sol-Gel-Korunde und damit im angestrebten Bereich zwischen den konventionellen Schleifkörnern und den Superabrasives.

Im Gegensatz zu den bekannten Al₂O₃/SiC-Nanokomposits, die über die Pulvertechnologie durch Vermischen der Ausgangssubstanzen, anschließendes Verdichten (z.B. durch Heißpressen, druckloses Sintern oder heiß isostatisches Pressen) und Sintern hergestellt werden, verläuft die Herstellung der erfindungsgemäßen Schleifkörner naßchemisch über einen direkten Sol-Gel-Weg unter Einsatz von Kristallisationskeimen. Xu, Nakahira und Niihara beschreiben in ihrem Artikel im Journal of the Ceramic Society of Japan, 1994, 102, 312 – 315 den Einsatz der Sol-Gel-Technologie bei der Herstellung von Al₂O₃/SiC-Nanokomposits. Sie nutzen die Techno-

logie jedoch nur, um eine möglichst homogene Mischung der Nanopulver über eine vorgeschaltete kolloidale Lösung der Teilchen zu erreichen. Anschließend wird das Sol durch Trocknung und Kalzination zu einer homogenen Mischung aus ultrafeinen Al₂O₃-und SiC-Pulvern weiterverarbeitet, die dann – in Analogie zur konventionellen Pulvertechnologie – unter Stickstoff bei einem Druck von 30 MPa und einer Temperatur von 1600 °C heißgepresst werden.

10

15

20

5

Durch die Isolierung des Pulvers als Zwischenprodukt und anschließende konventionelle pulvertechnische Weiterverarbeitung gehen bestimmte, für die Herstellung eines Schleifkorns wichtige, Vorteile des Sol-Gel-Verfahrens verloren. Die schleiftechnischen Eigenschaften eines über das o.g. Verfahren hergestellten Komposits entsprechen daher denen der vorher erwähnten Nanokomposits. Hinzu kommen ökonomische Aspekte, da eine kostengünstige großtechnische Massenproduktion von Schleifkörnern über ein Heißpressverfahren nicht zu realisieren ist.

30

25

Beim erfindungsgemäßen direkten Sol-Gel-Verfahren zur Herstellung von Al₂O₃/SiC-Nanokomposits dagegen wird zunächst auf die übliche Weise ein Al₂O₃-Sol hergestellt. Als Feststoffkomponente für das aluminiumoxidhaltige Sol kommen dabei vorteilhaft feinstdisperses Aluminiumoxidmonohydrat vom Boehmit-Typ, Aluminiumalkoxide, Aluminiumhalogenide und/oder Aluminiumnitrat in Frage, die mit Hilfe eines Dispergators, eines starken Rührers oder unter Einsatz von Ultraschall dispergiert werden. Der Feststoffgehalt der Suspension liegt vorzugsweise zwischen 5 und 60 Gew.-%. Zu dieser Suspension wird

43

dann, ebenfalls vorzugsweise in Form einer Suspension, um eine möglichst homogene Verteilung zu erreichen, zwischen 0,1 und < 5 Mol-%, bevorzugt im Bereich 0,3 und 2,5 Mol-%, bezogen auf den Aluminiumgehalt der Mischung, gerechnet als Al₂O₃, nanoskaliges SiC zugegeben. Es ist natürlich auch möglich, SiC als Feststoff in die vorgegebene Suspension einzurühren. Wie die Beispiele in Tabelle 3 zeigen, werden besonders gute Ergebnisse mit vergleichsweise geringen Mengen an SiC erzielt. Als SiC-Basis kommen feinstvermahlenes SiC-Pulver, das über den Acheson-Prozess gewonnen wurde, oder auch Nanopulver, die in der Gasphase durch thermische oder lasergestützte Gasphasenreaktionen oder verschiedene Plasmaverfahren hergestellt werden, in Frage.

5

10

15

20

25

30

Um den späteren Sinterprozess günstig zu beeinflussen, können vorteilhaft vor dem Gelieren zusätzlich Sinteradditive in Form von Kristallisationskeimen Kristallwachstumsinhibitoren und/oder anderen modifizierenden Komponenten zugesetzt werden. Dafür kommen insbesondere alle bekannten Sinteradditive für Al₂O₃ in Frage, z.B. die spinellbildenden Oxide des Co, Mg, Ni, und Zn, die Oxide des Ce, Cu, B, Ba, Hf, K, Li, Nb, Si, Sr, Ti, Y, Zr oder der Seltenen Erden bzw. deren Vorläufer und die Oxide mit einer korundähnlichen Struktur wie Fe₂O₃, Cr₂O₃, Al₂O₃ o.a., die als Kristallisationskeime wirken. Um bestimmte Eigenschaften des Schleifkorns zu erreichen, können natürlich auch Kombinationen daraus eingesetzt werden.

Bevorzugt wird das Al_2O_3 -Sol vor der SiC-Zugabe mit einer wässrigen Suspension von feinstvermahlenem α - Al_2O_3 versetzt. Die maximale Partikelgröße der α - Al_2O_3 -Teilchen, die als Kristallisationskeime dienen, liegt unter 1 μ m, vorzugsweise unter 0,2 μ m. Die Menge des einzusetzenden Keimmaterials hängt von der Partikelgröße ab und liegt zwischen 0,5 und 10 Gew.-%, bezogen auf den Gehalt an Al_2O_3 im End-

5

10

15

20

25

30

produkt. Da es neben der Feinheit auf die Anzahl der Keime ankommt, reichen bei sehr großer Feinheit schon geringe Gewichtsmengen an Keimen aus, um den Sinterprozeß zu fördern.

Die fertige Suspension wird anschließend zum Sieden erhitzt und vorteilhaft unter Säurezugabe geliert. Auch hier ist es wieder möglich, alternativ jede andere bekannte Art der Gelierung (Alterung, Elektrolytzugabe, Temperaturerhöhung, Einengen der Suspension o.a.) anzuwenden. Die Trocknung des Gels wird (nach dem Abkühlen) in einem Temperaturbereich zwischen 50 °C und 120 °C durchgeführt. Anschließend erfolgt in einem Temperaturbereich zwischen 500 °C und 800 °C eine Kalzination, um das restliche Wasser und die Säure zu verdampfen. Nach der Kalzination liegen die Komposite als Grünkörper mit Durchmessern bis zu mehreren Millimetern vor, die dann gesintert werden. Die Vorteile der direkten Verdichtung liegen in der besonders hohen Sinteraktivität der getrockneten und kalzinierten Grünkörper, in denen die Ausgangsstoffe bereits chemisch miteinander verbunden sind und somit die Verdichtung und Verfestigung zum fertigen Komposit wesentlich effektiver und günstiger verläuft.



Durch den zusätzlichen Einsatz von Sinteradditiven bzw. Kristallisationskeimen kann der Prozeß und damit die Produktqualität weiter verbessert werden. Die Sinterung des kalzinierten Gels erfolgt bevorzugt bei Temperaturen zwischen 1300 °C und 1600 °C, vorzugsweise unter Inertbedingungen (z.B. Stickstoffatmosphäre) und besonders vorteilhaft in einem gasdichten Drehrohrofen, um eine möglichst schnelle Aufheizung des Produktes und eine kurze Sinterzeit zu verwirklichen, was sich besonders günstig auf die Struktur und damit auf die Leistungsfähigkeit des Schleifkorns auswirkt. Alternativ kann jeder andere bekannte Ofentyp eingesetzt werden, der schnelle Aufheizraten und hohe Temperaturen zuläßt. Da die Sinterung sehr rasch erfolgt, ist selbst eine Verarbeitung unter Vakuum oder in oxidierender Atmosphäre möglich, da der größte Teil der SiC-Nanoteilchen in der Matrix eingelagert und somit vor einer Oxidation geschützt ist.

20

25

5

10

15

Die Zerkleinerung zur gewünschten Körnung kann vor oder nach der Sinterung mit den üblichen Zerkleinerungsaggregaten erfolgen. Vorteilhaft ist eine Aufbereitung des kalzinierten Gels im Grünzustand, da nach der Sinterung wesentlich mehr Energie zur Zerkleinerung des dann dichten und harten Kompositmaterials aufgewendet werden muß.

30

Bei der Sinterung wirkt das nanoskalige SiC als Kristallwachstumsinhibitor für die Al₂O₃-Matrix, verzögert aber gleichzeitig die Verdichtung des Grünkörpers, so dass vergleichsweise - zu einem Sol-Gel-Material auf reiner Aluminiumoxidbasis hohe Sintertemperaturen eingesetzt werden müssen, 5

10

15

20

25



20

um eine genügende Verdichtung des Materials zu erreichen, wobei es dann zu einem nicht unerheblichen Kristallwachstum kommen kann. So treten bereits bei ca. 1400 °C verstärkt große Kristallite auf. Dieses Phänomen wird schon im US-Patent 4,623,364 beschrieben. Dort führt man das unerwünschte Auftreten von groben Kristallen in einer ansonsten feinen Matrix auf Verunreinigungen zurück. Angestrebt wird dort eine feinkristalline Matrix mit möglichst wenig groben Anteilen, wie sie auch in den eingangs zitierten Patenten offenbart wird und dem Stand der Technik entspricht.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass die Schleifleistung des erfindungsgemäßen Nanokomposit-Schleifkorns dann besonders hoch ist, wenn ein bestimmter Anteil an groben Kristallen mit Längen bis zu 20 μm und einem mittleren Durchmesser > 2 μm , bevorzugt > 5 μ m, in der Matrix vorhanden ist. Die Abtragsleistung liegt deutlich über den feinstrukturierten reinen Sol-Gel-Al₂O₃-Schleifkörnern, deren mittlere Kristallitgröße üblicherweise 0,2 -0,3 µm beträgt und bei dem sämtliche Kristalle im Submikronbereich, bevorzugt im Bereich unter 0,4 μm, vorliegen. Dies ist um so überraschender, da in Fachkreisen allgemein bekannt ist, dass sich die Schleifleistung von Sinterkorunden mit feiner werdender Struktur - besonders im d50-Bereich unter 0,5 µm - drastisch erhöht.

Wie die Beispiele 1 - 6 und die Vergleichsbeispiele 7 - 11, die den Einfluß der Sinterbedingungen auf die Struktur und die Leistungsstärke von Sinterkorunden beschreiben, zeigen, weist die Leistungskurve der Al₂O₃/SiC-Nanokomposits einen nicht linearen

84

5

10

15

20

25

30

Verlauf mit einem Maximum bei einer Sintertemperatur zwischen 1400 °C - 1450 °C auf. In diesem Temperaturbereich treten bei einer Haltezeit von 30 Minuten die ersten grobkristallinen und stengeligen Kristalle in der Matrix auf. Die groben Al₂O₃-Kristalle weisen bevorzugt eine längliche Form auf mit einem Verhältnis Länge zu Breite zwischen 2:1 und 10:1, besonders bevorzugt zwischen 4:1 und 6:1. Typische Bilder der Matrix mit den grobkristallinen Einlagerungen sind als elektronenmikroskopische Aufnahmen in den Abbildungen 3 und 4 auf Seite 19 wiedergegeben. Unterhalb von 1400 °C tritt eine rein submikrone Struktur auf, wobei sämtliche Teilchen im Bereich < 1 μ m, bevorzugt < 0,5 μ m vorliegen. Die Leistungsstärke dieser Materialien liegt ebenfalls über der von reinen Sol-Gel-Korunden nach dem Stand der Technik, aber überraschenderweise unter den im o.g. Temperaturbereich gewonnen Stoffe mit grobkristallinen Einlagerungen. Bei noch höheren Sintertemperaturen, die ein verstärktes Auftreten von groben Kristallen mit sich bringen, fällt die Leistungskurve dann wieder ab.

Jedoch selbst bei Sintertemperaturen von 1500 °C mit hohen Anteilen an groben Kristallen werden noch Schleifleistungen erreicht, die auf dem Niveau der besten reinen Sol-Gel-Korunde liegen. Bei den reinen Sol-Gel-Korunden ist dagegen ein nahezu linearer Verlauf des Leistungspotentials mit der Feinheit der Struktur zu erkennen und erst im Submikronbereich bei einer mittleren Kristallitgröße d_{50} < 0,4 μ m werden gute Leistungen erzielt.

Offensichtlich bewirken die groben Kristallite bei den Nanokomposits eine Art Gefügeverstärkung, die sich positiv auf das Verschleißverhalten des Korns auswirkt, und kompensieren nicht nur die – aufgrund des Kornwachstums – erwartete Leistungsminderung, sondern verhelfen – in Kombination mit den eingelagerten Nano-SiC-Teilchen – dem Schleifkorn sogar zu einer deutlichen Leistungssteigerung.

5

10

15

20

25

30

Anhand der Beispiele in Tabelle 4 ist zu erkennen, dass sich die Produktverbesserung durch die Einlagerung von SiC-Teilchen nicht nur auf Nano-SiC-Pulver beschränkt, sondern auch mit Körnern, die relativ grobe SiC-Einlagerungen aufweisen, hervorragende Schleifleistungen erzielt werden. Eindeutig ist jedoch der Trend, dass die Schleifleistungen um so besser sind, je feiner die eingesetzten SiC-Pulver sind. Aus kommerziellen Gründen und aus Gründen der Verfügbarkeit wurden bei der Herstellung des erfindungsgemäßen Schleifkorns zunächst ausschließlich die in den Beispielen aufgeführten Pulver eingesetzt, die durch Feinstmahlung von technischem SiC, das über das Acheson-Verfahren gewonnen wurden. Man kann jedoch davon ausgehen, dass sich beim Einsatz noch feinerer Pulver der o.g. Trend weiter fortsetzt.

Die SiC-Teilchen beim erfindungsgemäßen Nanokomposit können sowohl intragranular, in den Al₂O₃-Matrix-Partikeln, als auch intergranular, an den Korngrenzen zwischen den Al₂O₃-Partikel, angeordnet sein, wobei zu beobachten ist, dass die kleineren Partikel bevorzugt intragranular einbaut sind. Welchen Einfluß die Art der Einlagerung der SiC-

25

Teilchen auf die Schleifleistung hat, ist Gegenstand weitergehender Untersuchungen und kann zur Zeit nur spekulativ betrachtet werden.

Einige Theorien werden in den bereits zitierten
Veröffentlichungen diskutiert, die sich jedoch wieder ausschließlich auf einzelne Eigenschaften von
Kompositmaterialien beziehen und nicht die Auswirkung der Summe der Eigenschaften, die für die
Schleifleistung entscheidend ist, berücksichtigen.
Allerdings zeigen die Beispiele 14 - 17 eindeutig den Trend, dass mit abnehmender Partikelgröße der
Einlagerungen die Schleifleistung ansteigt. Woraus der Schluß gezogen werden kann, dass vor allem intragranular eingelagertes SiC für die Verbesserung der Schleifleistung verantwortlich ist.

5

10

15

20

25

30

Durch die Erfindung wird daher ein Nanokomposit-Schleifkorn auf Al_2O_3 -Basis mit überwiegend intragranular eingelagerten SiC-Nanoteilchen geschaffen, das eine Härte (HV_{0,2}) größer 18 GPa aufweist, dessen Dichte über 95 % der theoretischen Dichte liegt und das einen Leistungsfaktor LF₂₅ $^{\circ}$ > 75 % besitzt ($^{\circ}$ = gemessen als Mittelwert aus 20 Einzelmessungen auf dem Werkstoff 100Cr6 (HRc = 62) mit einer Schnittgeschwindigkeit von 30 m/s, einer Zustellung von 20 µm, einer Werkstückgeschwindigkeit von 0,5 mm/s und unter Einsatz einer 3%-igen Emulsion als Kühlmittel).

Im folgenden wird die Erfindung beispielhaft erläutert, ohne dass darin eine Einschränkung zu sehen ist.

Beispiele 1- 6

Suspension A (Böhmit-Sol)

5

10

15

20

25

30

10 kg Pseudoböhmit (Disperal, Fa. Condea) werden unter Einsatz eines Dispergators (Typ Megatron MT 1-90, Fa. Kinematica) in 50 l destilliertem Wasser, dessen pH-Wert durch Zugabe von ca. 300 ml konz. Salpetersäure auf 2,4 eingestellt wurde, dispergiert. Zu der Dispersion werden – ebenfalls unter Einsatz des Dispergators – ca. 300 ml einer 50 %-igen α -Al₂O₃ -haltigen Keim-Slurry mit einer maximalen Partikelgröße d_{max} = 0,4 μ m, die durch Naßvermahlung und anchließendes Zentrifugieren eines feinteiligen α -Al₂O₃-Pulvers (CS400M, Fa. Martinswerk) gewonnen wurde, zugegeben. Im Sol befinden sich nach Zugabe der Keim-Slurry ca. 2 Gew.-% Al₂O₃-Kristallisationskeime.

Suspension B (SiC-Suspension)

1,5 g einer 50-%igen wässrigen Polyaethylenimin Supension (Fa. Fluka) werden unter starkem Rühren in 600 ml destilliertes Wasser gegeben. Anschließend werden in die verdünnte Suspension 30 g nanoskaliges SiC (UF 45, Fa. H.C. Starck) eingerührt.

Die Suspension B wird unter Rühren dem Böhmit-Sol (Suspension A) zugegeben und der pH-Wert der Mischung wird mit Hilfe von Salpetersäure auf 1,8 eingestellt. Anschließend wird die Mischung unter ständigem Rühren auf 95 °C erhitzt und die Gelie-

rung wird durch tropfenweise Zugabe von weiterer Salpetersäure eingeleitet. Das Gel wird nach dem Abkühlen im Trockenschrank bei 85 °C getrocknet. Das getrocknete Gel wird auf eine Partikelgröße kleiner 5 mm vorzerkleinert und anschließend bei ca. 500 °C kalziniert.

Bei den Beispielen 1 - 6 wurden lediglich die Sintertemperaturen variiert. In der Tabelle 1 sind die gemessenen Härtewerte, Leistungsfaktoren und Kristallitgefüge in Abhängigkeit von den Sinterbedingungen aufgeführt.

Tabelle 1: Beispiele 1 - 6

	Beispiel	Sinterprogramm.	Härte (HV _{0,2})	Kristallitgefüge (d50)	LF25%)
5	1	1300 / N ₂ / 60 / 30	11,3 GPa	< 0,4 µm.	23
	2	1350 / N ₂ / 60 / 30	13,3 GPa	< 0,4 μm	29
10	3	1380 / N ₂ / 60 / 30	19,8 GPa	< 0,4 μm	73
	4	1400 / N ₂ / 60 / 30	22,9 GPa	1 μm	85
	5	1450 / N ₂ / 60 / 30	20, 7 GPa	5 - 10 μm	83
15	6	1500 / N ₂ / 60 / 30	20,1 GPa	10 - 20 µm	70

* Sinterprogramm =

20

Sintertemperatur (°C) / Ofenatmosphäre / Aufheizrate (°C/min) / Haltezeit (min)

Vergleichsbeispiele 7 - 11 (ohne SiC-Einlagerungen)

10 kg Pseudoböhmit (Disperal, Fa. Condea) werden unter Einsatz eines Dispergators (Typ Megatron MT 1-90, Fa. Kinematica) in 50 l destilliertem Wasser, dessen pH-Wert durch Zugabe von ca. 300 ml konz. Salpetersäure auf 2,4 eingestellt wurde, dispergiert. Zu der Dispersion werden - ebenfalls unter Einsatz des Dispergators - ca. 300 ml einer 50 %-igen α-Al₂O₃ -haltigen Keim-Slurry mit einer maxi-

13

malen Partikelgröße $d_{max}=0.4~\mu m$, die durch Naßvermahlung und anchließendes Zentrifugieren eines feinteiligen α -Al $_2O_3$ -Pulvers (CS400M, Fa. Martinswerk) gewonnen wurde, zugegeben. Im Sol befinden sich nach Zugabe der Keim-Slurry ca. 2 Gew.-% Al $_2O_3$ -Kristallisationskeime.

Der pH-Wert der Mischung wird mit Hilfe von Salpetersäure auf 1,8 eingestellt. Anschließend wird die Mischung unter ständigem Rühren auf 95 °C erhitzt und die Gelierung wird durch tropfenweise Zugabe von weiterer Salpetersäure eingeleitet. Das Gel wird nach dem Abkühlen im Trockenschrank bei 85 °C getrocknet. Das getrocknete Gel wird auf eine Partikelgröße kleiner 5 mm vorzerkleinert und anschließend bei ca. 500 °C kalziniert.

Auch bei den Vergleichsbeispielen 7 - 11 wurde lediglich die Sintertemperatur variiert. Die Tabelle 2 zeigt die gemessenen Härtewerte, Leistungsfaktoren und Kristallitgefüge in Abhängigkeit von den Sinterbedingungen.

5

10

15

20

Tabelle 2: Vergleichsbeispiele 7 - 11

	Beispiel	Sinterprogramm.	Härte (HV _{0,2})	Kristallitgefüge (d ₅₀)	LF ₂₅ (%)				
5	7	1240 / N ₂ / 60 / 30	19,7 GPa	0,2 ~ 0,3 μm	75				
	8	1300 / N ₂ / 60 / 30	22,4 GPa	1 µm	63				
10	9	1350 / N ₂ / 60 / 30	23,1 GPa	1 - 5 µm	60				
	10	1400 / N ₂ / 60 / 30	21,6 GPa	3 - 7 µm	49				
	11	1450 /N ₂ / 60 / 30	20, 6 GPa	5 - 10 μm	40				
15	* Sinter	* Sinterprogramm =							
	Sinterte	Sintertemperatur (°C) / Ofenatmosphäre / Aufheizra-							

te °C/min)/Haltezeit (min)

Beispiel 12

20

Die Herstellung von Beispiel 12 erfolgte analog zu den Beispielen 1 - 6. Es wurden jedoch 75 g nanoskaliges SiC UF45 eingesetzt.

25 Beispiel 13

Die Herstellung erfolgte analog zu Beispiel 12. Statt 75 g wurden 150 g nanoskaliges SiC UF45 ein-

gesetzt. Die Tabelle 3 zeigt die Leistungsfaktoren in Abhängigkeit von der SiC-Konzentration.

Tabelle 3: Beispiele 4, 12 und 13

5

	Beispiel	Sinterprogramm	Härte (HV _{0,2}) SiC-Anteil	(Mol-%)	LF ₂₅ (%)
••••	4	1400/N₂/60/30	22,9 GPa	1,0	85
10	12	1400/N ₂ /60/30	22,4 GPa	2,5	59 .
	13	1400/N ₂ /60/30	23,1 GPa	5,0	37

Beispiel 14

15

20

Die Herstellung von Beispiel 14 erfolgte analog zu Beispiel 4. Statt SiC UF45 wurde das etwas gröbere SiC UF25 (Fa. H.C. Starck) eingesetzt. Gesintert wurde bei einer Temperatur von 1400 °C in Stickstoffatmosphäre. Die Aufheizrate betrug 60 °C pro Minute und Haltezeit lag bei 30 Minuten.

Beispiel 15

25

Die Herstellung von Beispiel 15 erfolgte analog zu Beispiel 14. Statt SiC UF25 wurde das gröbere SiC UF15 (Fa. H.C. Starck) eingesetzt. 5

10

15

30

Vergleichsbeispiel 16

Die Herstellung von Beispiel 16 erfolgte analog zu Beispiel 15. Statt SiC UF15 wurde ein SiC P1000 (Fa. Elektroschmelzwerk Kempten) eingesetzt.

Vergleichsbeispiel 17

Die Herstellung von Beispiel 17 erfolgte analog zu Beispiel 16. Statt SiC Pl000 wurde ein SiC P600 (Fa. Elektroschmelzwerk Kempten) eingesetzt.

Die Tabelle 4 zeigt den Leistungsfaktor der Nanokomposits in Abhängigkeit von der Partikelgröße des eingelagerten SiC's

Tabelle 4: Beispiele 4, 15 - 18

	Beispiel	SiC	mittlere Partikelgröße d ₅₀	Härte (HV _{0,2})	LF ₂₅ (%)	
	4	UF45	300 nm	19,7 GPa	85	
20	14	UF25	500 nm	22,4 GPa	82	
	15	UF15	600 nm	23,1 GPa	77	
	16	P1000	18 μm	21,6 GPa	73	
25	17	P600	26 μm	23,3 GPa	58	

31

5

Zusätzlich zum Ritztest wurden einige ausgewählte Beispiele in Schleifbändern einem Schleiftest unterzogen. Die Ergebnisse der Test sind in der Tabelle 5 zusammengefaßt.

Tabelle 5: Schleiftests (Bandschleifen)

		Stahlsorte					
10		Turbinenstahl Abtrag (g) Leistung (%)		Titanlegie: Abtrag (g)	rung Leistung (%)		
,	Beispiel 4	1096 -	145	127	176		
15	Beispiel 5	994	131	109	151		
	Beispiel 14	1023	135	112	155		
20	Beispiel 15	843	111	85	118		
	Beispiel 7	781	103	68	94		
25	handelsüblich Sol-Gel-Korun		100	72	100		
	Schmelzkorund	320	42	23	32		

32

Ansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von $Al_2O_3/SiC-Nanokomposit-Schleifkörnern,$

d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, dass ein aluminiumoxidhaltiges Sol mit SiC-Nanopartikeln versetzt, anschließend geliert, getrocknet, kalziniert und gesintert wird.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet, dass das aluminiumoxidhaltige Sol als Feststoffkomponente feinstdisperses Aluminiumoxidmonohydrat vom Typ des Boehmits, Aluminiumalkoxide, Aluminiumhalogenide und/oder Aluminiumnitrat enthält.

15

20

10

5

- 3. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2,
- dadurch gekennzeichnet, dass der Zusatz der SiC-Nanoteilchen in einer Menge zwischen 0,1 und < 5 Mol-%, bevorzugt im Bereich 0,3 und 2,5 Mol-%, bezogen auf den Aluminiumgehalt der Mischung, gerechnet als Al₂O₃, vorgenommen wird.
- 4. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3,
- dadurch gekennzeichnet, dass vor dem Gelieren Sinteradditive in Form von Kristallisationskeimen, Kristallwachstumsinhibitoren und/oder anderen modifizierenden Komponenten, die den Sinterprozeß beeinflussen, zugesetzt werden.

5. Verfahren gemäß Anspruch 4,

d a d u r c h $\,$ g e k e n n z e i c h n e t, dass als Kristallisationskeim feinteiliges $\alpha-$ Aluminiumoxid eingesetzt wird.

5

10

15

20

25

6. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5,

dadurch gekennzeichnet, dass die Gelierung der Suspension durch pH-Wert-Erhöhung oder Erniedrigung, Alterung, Elektrolytzugabe, Temperaturerhöhung und/oder Einengen der Lösung erfolgt.

7. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6,

dadurch gekennzeichnet, dass die Trocknung des Gels in einem Temperaturbereich zwischen 50 °C und 120 °C, die Kalzination anschließend zwischen 500 °C und 800 °C und die Sinterung in einem Temperaturbereich zwischen 1300 °C und 1600 °C durchgeführt wird.

8. Verfahren gemäß Anspruch 7,

dadurch gekennzeichnet, dass die Sinterung in einem Temperaturbereich zwischen 1380°C und 1500°C vorgenommen wird.

34

9. Verfahren gemäß 7,

dadurch gekennzeichnet, dass die Sinterung unter Inertbedingungen durchgeführt wird.

5

10

15

20

25

10. Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9,

dadurch gekennzeichnet, dass eine Zerkleinerung zur gewünschten Korngröße vor oder nach der Sinterung vorgenommen wird.

11. $Al_2O_3/SiC-Nanokomposit-Schleifkorn$ mit einer Härte > 16 GPa, einer Dichte > 95 % der Theorie und einem SiC-Anteil zwischen 0,1 und < 5 Mol-%, bezogen auf die $Al_2O_3-Matrix$,

d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, dass die SiC-Partikel in der Al_2O_3 -Matrix sowohl interals auch intragranular vorliegen und das Schleifkorn im Einkornritztest einen Leistungsfaktor LF₂₅ > 75 % aufweist.

12. $Al_2O_3/SiC-Nanokomposit-Schleifkorn gemäß Anspruch 11,$

d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, dass der SiC-Anteil bevorzugt zwischen 0,3 und < 2,5 Mol-%, bezogen auf die Al₂O₃-Matrix, beträgt.

13. ${\rm Al}_2{\rm O}_3/{\rm SiC\text{-Nanokomposit-Schleifkorn}}$ gemäß einem der Ansprüche 11 oder 12,

35

d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, dass die SiC-Partikel überwiegend intragranular in der ${\rm Al}_2{\rm O}_3$ -Matrix vorliegen.

14. $Al_2O_3/SiC-Nanokomposit-Schleifkorn gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 13,$

d a d u r c'h g e k e n n z e i c h n e t, dass die ${\rm Al_2O_3}\text{-Kristalle}$ der Matrix mittlere Durchmesser zwischen 0,2 μm und 20 μm aufweisen.

10

15

25

15. $Al_2O_3/SiC-Nanokomposit-Schleifkorn gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 13,$

d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, dass die Al_2O_3 -Matrix submikron aufgebaut ist und eine mittlere Teilchengröße < 1 μ m, bevorzugt < 0,5 μ m, aufweist.

- 16. $Al_2O_3/SiC-Nanokomposit-Schleifkorn gemäß Anspruch 15,$
- 20 dadurch gekennzeichnet, dass in der submikronen ${\rm Al}_2{\rm O}_3$ -Matrix grobe ${\rm Al}_2{\rm O}_3$ -Kristalle ausgebildet sind.
 - 17. $Al_2O_3/SiC-Nanokomposit-Schleifkorn gemäß Anspruch 16,$

dadurch gekennzeichnet, dass die groben Al_2O_3 -Kristalle einen mittleren Durchmesser > 2 μ m, bevorzugt > 5 μ m, aufweisen.

36

18. ${\rm Al_2O_3/SiC\textsc{-Nanokomposit\sc{-}Schleifkorn}}$ gemäß einem der Ansprüche 16 oder 17,

d a d u r c h $\,$ g e k e n n z e i c h n e t, dass die groben Al_2O_3 -Kristalle eine längliche Form aufweisen.

19. $Al_2O_3/SiC-Nanokomposit-Schleifkorn$ gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 16 bis 18,

d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, dass die groben Al_2O_3 -Kristalle ein Verhältnis Länge zu Breite zwischen 2:1 und 10:1, bevorzugt zwischen 4:1 und 6:1, aufweisen.

10

15

20. Verwendung von Al₂O₃/SiC-Nanokomposit-Schleifkörnern gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 11 - 19 zur Herstellung von Schleifbändern und Schleifscheiben.

<u>Abbildungen</u>

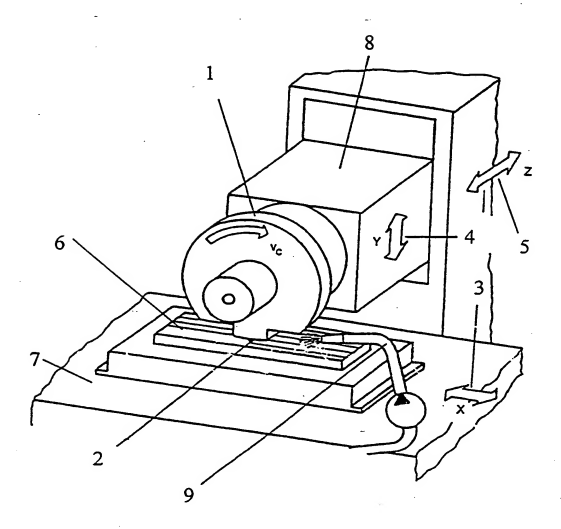
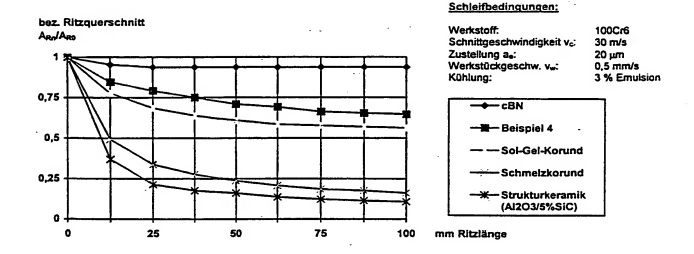


Abb. 1: Prinzipieller Aufbau des Prüfstandes zum Einkornritzen



<u>Abb. 2:</u> Verschleißkurven von $Al_2O_3/SiC-Nanokomposits im Vergleich zu einigen typischen Schleifkörnungen$

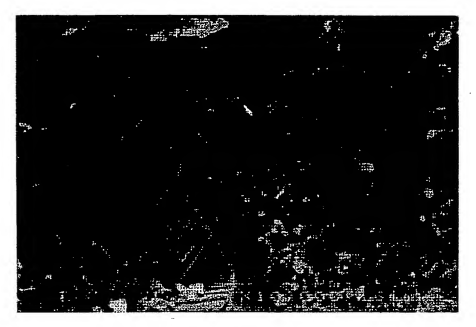


Fig. 3

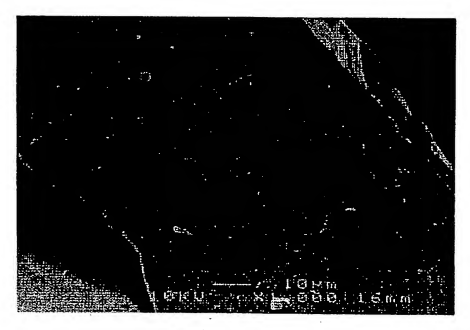


Fig. 4

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int/3 - nales Aktenzeichen
F P 00/09230

ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	YUEPING XU ET AL: "CHARACTERISTICS OF AL203-SIC NANOCOMPOSITE PREPARED BY SOL-GEL PROCESSING"	1-7,9-14
	JOURNAL OF THE CERAMIC SOCIETY OF JAPAN, INTERNATIONAL EDITION, JP, FUJI TECHNOLOGY PRESS, TOKYO,	
	Bd. 102, Nr. 3, 1. März 1994 (1994-03-01), Seiten 310-312, XP000470029 ISSN: 0912-9200 in der Anmeldung erwähnt	
	Zusammenfassung Seite 310, linke Spalte, Absatz 2 -rechte	
	Spalte, Absatz 1 Seite 311, rechte Spalte, Absatz 1 -Seite 312, linke Spalte Abbildungen 3,4	
A	EP 0 571 866 A (STARCK H C GMBH CO KG) 1. Dezember 1993 (1993-12-01)	1-7, 9-15,20
	Ansprüche 1,2,6,9,10 Seite 3, Zeile 24 - Zeile 26 Seite 4, Zeile 57 - Zeile 58 Beispiel 1	
		·

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nales Aktenzeichen

1../EP 00/09230

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C04B35/117 C04B35/624 C09K3/14

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

CO4B CO9K IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, COMPENDEX, INSPEC

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	STERNITZKE M: "Review: Structural Ceramic	1-7,
	Nanocomposites"	9-14,20
	JOURNAL OF THE EUROPEAN CERAMIC	1 .,20
	SOCIETY, GB, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS,	
	BARKING, ESSEX,	
	Bd. 17, Nr. 9, 1997, Seiten 1061-1082,	
	XP004073741	
	ISSN: 0955-2219	0
	in der Anmeldung erwähnt	
	Zusammenfassung	
	Seite 1064, linke Spalte, Absatz 2	
	Seite 1065, linke Spalte, Absatz 3 -Seite	
	1066, rechte Spalte, Absatz 1	
	Abbildung 4B	
	Seite 1079, linke Spalte, Absatz 4	
	_/	

I	X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
į		entnenmen .

Siehe Anhang Patentfamilie

- * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeidedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
 P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden neorie angegeben ist
- *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

11. Januar 2001

18/01/2001

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Rosenberger, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



In nai	Application No	
EP	00/09230	

Pat nt document	Publication	Patent family	Publication date
cited in search report	date	m mber(s)	
EP 0571866 A	01-12-1993	DE 4217721 C AT 143930 T DE 59304078 D ES 2092724 T HU 67396 A,B JP 2972487 B JP 6033040 A	04-11-1993 15-10-1996 14-11-1996 01-12-1996 28-04-1995 08-11-1999 08-02-1994

INTERNATIONAL SEARCH REPURT

intra vnal Application No
i EP 00/09230

	1	i EP 00	0/09230
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X	YUEPING XU ET AL: "CHARACTERISTICS OF AL203-SIC NANOCOMPOSITE PREPARED BY SOL-GEL PROCESSING" JOURNAL OF THE CERAMIC SOCIETY OF JAPAN, INTERNATIONAL EDITION, JP, FUJI TECHNOLOGY PRESS, TOKYO, vol. 102, no. 3, 1 March 1994 (1994-03-01), pages 310-312, XP000470029 ISSN: 0912-9200 cited in the application abstract page 310, left-hand column, paragraph 1 page 311, right-hand column, paragraph 1 -page 312, left-hand column figures 3,4		1-7,9-14
A.	EP 0 571 866 A (STARCK H C GMBH CO KG) 1 December 1993 (1993-12-01) claims 1,2,6,9,10 page 3, line 24 - line 26 page 4, line 57 - line 58 example 1		1-7, 9-15,20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intr nal Application No F EP 00/09230

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C04B35/117 C04B35/624 C09K3/14

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{lll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system tollowed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{C04B} & \mbox{C09K} \\ \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, COMPENDEX, INSPEC

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
X	STERNITZKE M: "Review: Structural Ceramic Nanocomposites" JOURNAL OF THE EUROPEAN CERAMIC SOCIETY, GB, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, BARKING, ESSEX, vol. 17, no. 9, 1997, pages 1061-1082, XP004073741 ISSN: 0955-2219 cited in the application abstract page 1064, left-hand column, paragraph 2 page 1065, left-hand column, paragraph 3 -page 1066, right-hand column, paragraph 1 figure 4B page 1079, left-hand column, paragraph 4	1-7, 9-14,20

	·
X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
11 January 2001	18/01/2001
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-240, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Rosenberger, J

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen,



Internal Pales Aldenzeichen EP 00/09230

Im Recherchenbericht	Datum d r	Mitglied(er) der	Datum der
angeführt s Patentd kum nt	V röffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
EP 0571866 A	01-12-1993	DE 4217721 C AT 143930 T DE 59304078 D ES 2092724 T HU 67396 A,B JP 2972487 B JP 6033040 A	04-11-1993 15-10-1996 14-11-1996 01-12-1996 28-04-1995 08-11-1999 08-02-1994

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

· ·	(Artikel 36 und Regel 70	PCI)
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	siehe	Mitteilung über die Übersendung des internationalen
kou039wo		ufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Tag/Monat	t/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP00/09230	21/09/2000	Wes22/09/,1999ssgnug & Partner
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation und IPK	Patentanwälte 78048 VS-VIIIIngen
C04B35/117		Fing 4.7 p. 7
		Eing. 1 7. DEZ. 2001
Anmelder		Frist WV not. ges.
	ADLL at al.	
TREIBACHER SCHLEIFMITTEL GI	WIBH et al.	
Behörde erstellt und wird dem Anm		rnationalen vorläufigen Prüfung beauftragten
und/oder Zeichnungen, die geä	indert wurden und diesem Bericht zugru chtigungen (siehe Regel 70.16 und Abs	n Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen unde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser schnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT)
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu fI Grundlage des BerichtsII Priorität	_	
III Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuheit, erfinderische	Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV	eit der Erfindung	
V 🛛 Begründete Feststellun gewerblichen Anwendb	g nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neu arkeit; Unterlagen und Erklärungen zur	ıheit, der erfinderischen Tätigkeit und der Stützung dieser Feststellung
VI 🛚 Bestimmte angeführte l		-
VII 🛚 Bestimmte Mängel der i	internationalen Anmeldung	
VIII 🛛 Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen Anmeldung	•
		•
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Fertigs	stellung dieses Berichts
15/02/2001	14.12.2001	
Name und Postanschrift der mit der internatior Prüfung beauftragten Behörde:	nalen vorläufigen Bevöllmächtigter	Bediensteter Spisches Miller
Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	Fortunati, T	The state of the s
Fax: +49 89 2399 - 4465	Tel. Nr. +49 89 23	399 8561

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09230

 Grundlage des Beric 	nts
---	-----

		•				
1	 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten: 					
	1-3	31	ursprüngliche Fassung			
	Pa	tentansprüche, Nr	.:			
	2-2	20	ursprüngliche Fassung			
	1		mit Telefax vom	27/11/2001		
	Zei	ichnungen, Nr.:				
	1-4	1.	ursprüngliche Fassung			
			• .			
2.	die	internationale Anm		en Bestandteile standen der Behö st, zur Verfügung oder wurden in		
Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Speingereicht; dabei handelt es sich um				in dieser Sprache		
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwed	cke der internationalen Recherche	e eingereicht worden ist (nacl	
		die Veröffentlichur	ngssprache der international	en Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).	
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55		ke der internationalen vorläufiger	n Prüfung eingereicht worden	
3.				ffenbarten Nucleotid- und/oder <i>i</i> des Sequenzprotokolls durchge		
		in der internationa	en Anmeldung in schriftliche	r Form enthalten ist.		
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung	in computerlesbarer Form einger	eicht worden ist.	
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesba	rer Form eingereicht worden ist.		
		Die Erklärung, daß	das nachträglich eingereich	nte schriftliche Sequenzprotokoll r dung im Anmeldezeitpunkt hinaus		
		•	die in computerlesbarer Forentsprechen, wurde vorgeleg	rm erfassten Informationen dem s gt.	schriftlichen	



Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09230

4.	Auf	grund der Änderunge	n sind folgend	de L	Interlagen for	tgefallen:						
		Beschreibung, Ansprüche, Zeichnungen,	Seiten: Nr.: Blatt:								-	
5.		Dieser Bericht ist ohr angegebenen Gründ eingereichten Fassur (Auf Ersatzblätter, die beizufügen).	en nach Auffang hinausgeh	assi en	ung der Behö (Regel 70.2(c	rde über d)).	den Offei	nbarung	sgehalt	in der ur	rsprünglic	h
6.	Etwa	aige zusätzliche Bem	erkungen:		-							
V.		ründete Feststellung erblichen Anwendba										de
1.	Fest	tstellung										
	Neu	heit (N)	Ja N		Ansprüche Ansprüche	1						
	Erfin	derische Tätigkeit (E ⁻	•		Ansprüche Ansprüche	2-20						
	Gew	verbliche Anwendbark	, ,		Ansprüche Ansprüche	1-20						
2.	Unte	erlagen und Erklärung	en									

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

siehe Beiblatt

- 1) Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:
 - D1: STERNITZKE M: 'Review: Structural Ceramic Nanocomposites' JOURNAL OF THE EUROPEAN CERAMIC SOCIETY, GB, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, BARKING, ESSEX, Bd. 17, Nr. 9, 1997, Seiten 1061-1082, XP004073741 ISSN: 0955-2219 in der Anmeldung erwähnt
 - D2: EP-A-0 571 866 (STARCK H C GMBH CO KG) 1. Dezember 1993 (1993-12-01)
 - D3: YUEPING XU ET AL: 'CHARACTERISTICS OF AL2O3-SIC NANOCOMPOSITE PREPARED BY SOL-GEL PROCESSING' JOURNAL OF THE CER. SOCIETY, JAPAN, INTERNATIONAL EDITION, JP, FUJI Bd. 102, Nr. 3, 1. März 1994 (1994-03-01), Seiten 310-312, XP000470029 ISSN: 0912-9200
- 2) Was den Punkt VIII angeht:
- 2.1) Laut Anmelder wird die Härte nach Vickers mit einer Last von 200g gemessen. Der entsprechende Wert sei mit "HV0.2" sowohl in der Beschreibung (S. 23, Zeile 21) als auch in den Tabellen angegeben. Außerdem sei die Methode der Messung des Leistungsfaktors in den Anmeldungsunterlagen detailliert beschrieben (siehe S. 12, Z. 15 bis S. 14, Z. 24 und S. 23, Z. 24 bis 28). Zwar werden diese zwei Anmelders Auffassungen nicht bestritten. Diese zwei Parameter/Begriffe (Härte und Leistungsfaktors) hätten jedoch nicht nur in der Beschreibung, sondern auch im Anspruch 11 besser definiert werden sollen.
- 2.2) Kaum hat aus folgenden Gründen § und §§ die Hinzunahme des Merkmals "... mit Sinteraditiven" "die Formulierung des Anspruchs 1 verbessert:
- § In jedem Sinterverfahren werden Sinteraditiven mit Sol und Partikeln versetzt.
- §§ Die Formulierung "Sinteraditiven" "ist zu vague. Eine genauere Definition wird erst im abhängigen Anspruch 4 gegeben.
- 3) Was den Punkt V angeht:
- 3.1) Der Anmelder ist der Auffassung, dass in D1 die entgültige Verdichtung der Keramik in einem abschliessenden Verfahrensschnitt durch <u>Heisspressen</u> erfolge. Ein derartiger Verfahrensschnitt sei beim Gegenstand des neun Anspruchs 1 nicht vorgesehen. Leider ist der Prüfer nicht derselben Auffassung, da die vorliegende Formulierung des neuen Anspruchs 1 nicht ausschliesst, dass die beanspruchte Sinterung zwischen 1300°C und 1600°C ebenfalls unter Druck durchgeführt wird. Deshalb kann das <u>Heisspressen</u> nicht als

Unterschied zwischen D1 und dem vorliegenden Anspruch 1 anerkannt werden. Solange Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung nicht ausdrucklich und eindeutig ausschliesst, dass das *Heisspressen* nicht durchgeführt wird, kann man Anspruch 1 von der Lehre von D1 nicht unterscheiden. Aus der vom Anmelder vorgetragen Analyse des Dokumenten D1 geht nicht hervor, dass weitere Unterschiede zwischen D1 und Anspruch 1 der Anmeldung vorliegen. Deshalb lässt sich der Gegenstand des Anspruchs 1 der Anmeldung vom D1 noch nicht unterscheiden.

- 3.2) Es gelten im Hinblick auf das Dokument D3 die obengenanten Ausführungen unter D1 (siehe Punkt 3.1 oben).
- 3.3) Aus der vom Anmelder vorgetragen Analyse des Dokumenten D2 geht hervor, dass der einzige Unterschied zwischen Anspruch 1 oder 11 und dem Dokument D2 sei, dass gemäß D2 gröbere Hartstoffpartikel in die Matrix eingebaut werden als gemäß der Anmeldung. Dieser Unterschied kann aber aus den folgenden zwei Gründen a) und b) nicht anerkannt werden:
- a) Anspruch 1 oder 11 der Anmeldung gibt nicht ausdrücklich an, wie groß die Hartstoffpartikel sind.
- b) Auch wenn Anspruch 1 oder 11 der Anmeldung ausdrücklich angäbe, wie groß die Hartstoffpartikel sind, würde dieser Unterschied aus folgenden Grund b1) als nicht erfinderisch betrachtet:
- b1) Abgesehen davon, wie groß die Hartstoffpartikel sind, offenbart D2 dieselbe Verfahrensschnitte wie in Anspruch 1, um die gewünschte Schleifkörner herzustellen. So ein "Sol-Gel-Sinterung-Verfahren "wird schon in D2 (s. Beispiele und Ansprüche) beschrieben. Wenn ein derartiges Verfahren zur Herstellung von gröberen Hartstoffpartikel wie in D2 gebraucht wird, ist es ersichtlich, dass dasselbe Verfahren ebenfalls zur Herstellung von gesinterten Nanopartikeln eingesetzt werden könnte. Anspruch 1 oder 11 wird daher vis à vis D2 als nicht erfinderisch angesehen.
- 3.4) Die abhängigen Ansprüche enthalten fachübliche Merkmale und scheinen keine zusätzlichen Merkmale zu enthalten, die in Kombination mit den Merkmalen irgendeines Anspruchs, auf den sie rückbezogen sind, zu einem auf erfinderischer Tätigkeit beruhenden Gegenstand führen könnten.

Neuer Patentanspruch 1

1. Verfahren zur Herstellung von Al₂O₃-SiC-Nanokomposit-Schleifkörnern, da durch gekennzeichnet, dass ein aluminiumoxidartiges Sol mit Sinteraditiven und mit SiC-Nanopartikeln versetzt, anschließend geliert, getrocknet, kalziniert und gesintert wird, wobei die Sinterung in einem Temperaturbereich zwischen 1300°C und 1600°C durchgeführt wird.

Translation

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

4

Applicant's or agent's file reference kou039wo	FOR FURTHER ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)						
International application No. PCT/EP00/09230	International filing date (day/month/year) 21 September 2000 (21.09.00) Priority date (day/month/year) 22 September 1999 (22.09.99)						
nternational Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C04B 35/117							
Applicant TR	EIBACHER SCHLEIFMITTEL GMBH						
and is transmitted to the applicant ac	and is transmitted to the applicant according to Article 36.						
This report is also accompani amended and are the basis fo	5 sheets, including this cover sheet. sheets of the description, claims and/or drawings which have been report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule Administrative Instructions under the PCT).						
These annexes consist of a to	otal of sheets.						
IV Lack of unity of inv V Reasoned statement citations and explan VI Certain documents of the company of the	of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability rention under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; actions supporting such statement						
Date of submission of the demand	Date of completion of this report						
15 February 2001 (15.0	02.01) 14 December 2001 (14.12.2001)						
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer						
Facsimile No.	Telephone No.						

I. B	asis o	f the re	port	
1. V	Vith r	egard to	the elements of the international application:*	
ΙГ		the inte	mational application as originally filed	
Ī	<u> </u>	the desc	cription:	
			1-31	, as originally filed
		pages	·	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	
r	\supset	the clai		
4	\triangle		2.20	, as originally filed
İ		pages pages	, as amended (togethe	er with any statement under Article 19
				, filed with the demand
		pages	l , filed with the letter of	27 November 2001 (27.11.2001)
_	_			
	\leq	the drav	wings:	as originally filed
		pages	1-4	, as originally filed
		pages		, med with the demand
		pages	, filed with the letter of	
	tł	ne seque	ence listing part of the description:	
		pages		, as originally filed
		pages		, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	
1 1	he in	ternatio	to the language, all the elements marked above were available or furnished to the language of the language of the language are the language available or furnished to this Authority in the following language	his Authority in the language in which which is:
			guage of a translation furnished for the purposes of international search (under R	tule 23.1(b)).
li			guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
į		the lan	nguage of the translation furnished for the purposes of international preliminar 3).	y examination (under Rule 55.2 and/
3.	With prelin	regard ninary e	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the internstantion was carried out on the basis of the sequence listing:	ational application, the international
		contair	ned in the international application in written form.	
		filed to	ogether with the international application in computer readable form.	
	\Box		and subsequently to this Authority in written form.	_
	П	furnish	ned subsequently to this Authority in computer readable form.	
		The s	tatement that the subsequently furnished written sequence listing does no	ot go beyond the disclosure in the
		The st	tatement that the information recorded in computer readable form is identical transhed.	al to the written sequence listing has
4.		The an	nendments have resulted in the cancellation of:	
			the description, pages	
		П	the claims, Nos.	
		\sqcap	the drawings, sheets/fig	
5.		This re	port has been established as if (some of) the amendments had not been made, the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	since they have been considered to go
1	in thi and 7	icement is repor 10.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invite as "originally filed" and are not annexed to this report since they do national states are not sheet containing such amendments must be referred to under item I and any	not contain amendments (Rule 10.16

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PEP 00/09230

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims		YES
		Claims	1	NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	2-20	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-20	YES
		Claims		NO NO

- 2. Citations and explanations
 - 1) Reference is made to the following documents:
 - D1: STERNITZKE M: 'Review: Structural Ceramic Nanocomposites' JOURNAL OF THE EUROPEAN CERAMIC SOCIETY, GB, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, BARKING, ESSEX, Vol. 17, No. 9, 1997, pages 1061-1082, XP004073741, ISSN: 0955-2219 cited in the application
 - D2: EP-A-0 571 866 (STARCK H C GMBH CO KG)

 1 December 1993 (1993-12-01)
 - D3: YUEPING XU ET AL: 'CHARACTERISTICS OF AL203-SIC NANOCOMPOSITE PREPARED BY SOL-GEL PROCESSING'

 JOURNAL OF THE CER. SOCIETY, JAPAN,

 INTERNATIONAL EDITION, JP, FUJI, Vol. 102,

 No. 3, 1 March 1994 (1994-03-01), pages 310-312,

 XP000470029, ISSN: 0912-9200.
 - 2.1) The applicant is of the opinion that in D1 the final compression of the ceramic takes place in a subsequent method step by means of <u>hot-pressing</u>. Such a method step is not provided in the subject matter of the new Claim 1. However, the examiner is not of the same opinion, since the current wording of the new Claim 1 does not exclude the claimed

sintering from being carried out at between 1300°C and 1600°C and under pressure. Consequently, the hot-pressing cannot be regarded as a difference between D1 and the present Claim 1. As long as Claim 1 of the present application does not clearly and expressly exclude hot-pressing from being carried out, Claim 1 cannot be distinguished from the teaching of D1. The analysis of document D1 made by the applicant does not reveal further differences between D1 and Claim 1 of the application. Consequently, the subject matter of Claim 1 of the application cannot be distinguished from D1.

- 2.2) The above comments relating to D1 also apply in relation to document D3 (see point 2.1 above).
- The analysis of document D2 made by the applicant 2.3) shows that the only difference between Claims 1 or 11 and document D2 is the fact that according to D2 coarser hard material particles are incorporated into the matrix than in the present application. This difference, however, cannot be acknowledged for the following two reasons, a) and b):
- Neither Claim 1 nor Claim 11 of the application a) expressly indicates the size of the hard material particles.
- b) Even if Claims 1 or 11 of the application were to expressly indicate the size of the hard material particles, this difference would not be considered inventive for the following reason, b1):
- b1) Irrespective of the size of the hard material

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PEP 00/09230

particles, D2 discloses the same method steps as in Claim 1 for producing the desired abrasive grains. Such a sol-gel sintering method is already described in D2 (see the examples and the claims). If such a method is used as in D2 to produce coarser hard material particles, then it is obvious that the same method could also be used to produce sintered nanoparticles. Consequently, Claims 1 or 11 are considered to be non-inventive in relation to D2.

2.4) The dependent claims contain conventional measures and do not appear to contain any additional features which, in combination with the features of any claim to which they refer, could yield subject matter involving an inventive step.

.

بالتصييب يستحد

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCZPP 00/09230

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1.1) According to the applicant, hardness is measured using the Vickers method with a load of 200 g. The corresponding value is indicated by "HV0.2" in the description (page 23, line 21) and the tables. In addition, the method for measuring the power factor is described in detail in the application (see page 12, line 15 to page 14, line 24; and page 23, lines 24-28). Although the opinion of the applicant in this regard is not disputed, these two parameters/terms (hardness and power factor) should have been better defined not only in the description, but also in Claim 11.
- 1.2) For the following reasons, § and §§, the addition of
 the feature "...with sintering additives" improves the
 wording of Claim 1 very little:
- § <u>sintering additives</u> are added with sol and particles in any sintering method;
- \$\ \text{the wording "\sintering additives"} is too vague. A more precise definition is not provided until dependent Claim 4.

مريشينين برجوس

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts kou039wo	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über o Recherchenberichts (F zutreffend, nachsteher	ormblatt PCT/IS/	
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anme	ldedatum	(Frühestes) Pri	oritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
DOT /FD 00/00000	(Tag/Monat/Jahr)	2000	22	/00/1000
PCT/EP 00/09230	21/09/2	2000	221	(09/1999
Anmelder				
TREIBACHER SCHLEIFMITTEL G	MBH et al.			
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In			rstellt und wird d	em Anmelder gemäß
Dieser Internationale Recherchenbericht umf	aßt insgesamt 3	Blätter.		
X Darüber hinaus liegt ihm je	weils eine Kopie der in d	diesem Bericht genannten	Unterlagen zum	Stand der Technik bei.
				····
Grundlage des Berichts a. Hinsichtlich der Sprache ist die inte	ornationale Becherche a	uf der Grundlage der inte	rnationalon Anme	oldung in der Sprache
durchgeführt worden, in der sie eine				
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))		einer bei der Behörde ei	ngereichten Über	setzung der internationalen
b. Hinsichtlich der in der internationale			Aminosäuresed	uenz ist die internationale
Recherche auf der Grundlage des s in der internationalen Anme				
zusammen mit der internati			gereicht worden	ist.
bei der Behörde nachträglic	ch in schriftlicher Form e	ingereicht worden ist.		
bei der Behörde nachträglic	ch in computerlesbarer f	Form eingereicht worden i	st.	
Die Erklärung, daß das nac internationalen Anmeldung				Offenbarungsgehalt der
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	omputerlesbarer Form e	rfaßten Informationen der	m schriftlichen Se	equenzprotokoll entsprechen,
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht recl	nerchierbar erwiesen (si	ehe Feld I).	
3. Mangelnde Einheitlichkei	t der Erfindung (siehe	Feld II).	ŕ	
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfül wird der vom Anmelder ein	•	hmiat		
wurde der Wortlaut von der	•	_		
walde del Worldadt von der	benorde wie loigt lesig	eseut.		
Hinsichtlich der Zusammenfassung				
wird der vom Anmelder ein	-	-		
wurde der Wortlaut nach R- Anmelder kann der Behörd Recherchenberichts eine S	e innerhalb eines Mona	ts nach dem Datum der A		
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen	ist mit der Zusammenfa	ssung zu veröffentlichen:	Abb. Nr	
wie vom Anmelder vorgesc	hlagen		X	keine der Abb.
weil der Anmelder selbst ke	eine Abbildung vorgesch	nlagen hat.		
weil diese Abbildung die Er	findung besser kennzei	chnet.		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
EP 00/09230

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNG SEGENSTANDES IPK 7 C04B35/117 C04B35/624 C09K3/14

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 CO4B CO9K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, COMPENDEX, INSPEC

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	STERNITZKE M: "Review: Structural Ceramic Nanocomposites" JOURNAL OF THE EUROPEAN CERAMIC SOCIETY, GB, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, BARKING, ESSEX, Bd. 17, Nr. 9, 1997, Seiten 1061-1082, XP004073741 ISSN: 0955-2219 in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Seite 1064, linke Spalte, Absatz 2 Seite 1065, linke Spalte, Absatz 3 -Seite 1066, rechte Spalte, Absatz 1 Abbildung 4B Seite 1079, linke Spalte, Absatz 4	1-7, 9-14,20

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
11. Januar 2001	18/01/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Rosenberger, J

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
T/EP 00/09230

C.(Portsetz	ung) ALS WESENTLICH AND SEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	YUEPING XU ET AL: "CHARACTERISTICS OF AL203-SIC NANOCOMPOSITE PREPARED BY SOL-GEL PROCESSING" JOURNAL OF THE CERAMIC SOCIETY OF JAPAN, INTERNATIONAL EDITION, JP, FUJI TECHNOLOGY PRESS, TOKYO, Bd. 102, Nr. 3, 1. März 1994 (1994-03-01), Seiten 310-312, XP000470029 ISSN: 0912-9200 in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Seite 310, linke Spalte, Absatz 2 -rechte Spalte, Absatz 1 Seite 311, rechte Spalte, Absatz 1 -Seite 312, linke Spalte Abbildungen 3,4	1-7,9-14
A	EP 0 571 866 A (STARCK H C GMBH CO KG) 1. Dezember 1993 (1993-12-01) Ansprüche 1,2,6,9,10 Seite 3, Zeile 24 - Zeile 26 Seite 4, Zeile 57 - Zeile 58 Beispiel 1	1-7, 9-15,20

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PEP 00/09230

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0571866 A	01-12-1993	DE 4217721 C AT 143930 T DE 59304078 D ES 2092724 T HU 67396 A,B JP 2972487 B JP 6033040 A	04-11-1993 15-10-1996 14-11-1996 01-12-1996 28-04-1995 08-11-1999 08-02-1994

Inter nai Application No PCT/EP 00/09230

A. CLASSIF IPC 7	CO4B35/117 CO4B35/624 CO9K3/14			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC		
••••••	SEARCHED			
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system tollowed by classification CO4B CO9K	n symbols)		
Documentat	lion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields se	arched	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	e and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, COMPENDEX, IN	SPEC		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to daim No.	
X	STERNITZKE M: "Review: Structura Nanocomposites" JOURNAL OF THE EUROPEAN CERAMIC		1-7, 9-14,20	
	SOCIETY, GB, ELSEVIER SCIENCE PUBLI BARKING, ESSEX, vol. 17, no. 9, 1997, pages 1061- XP004073741			
	ISSN: 0955-2219 cited in the application abstract page 1064, left-hand column, para	agraph 2		
	-page 1066, right-hand column, pa figure 48 page 1079, left-hand column, para	aragraph 1	·	
	-	-/		
X Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	l in annex.	
A docum	categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance r document but published on or after the international	"T" later document published after the int or priority date and not in conflict will cited to understand the principle or the invention.	n the application but seory underlying the	
filing date cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means.				
'P' docur	ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same paten	t family	
Date of th	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international so	earch report	
	11 January 2001	18/01/2001		
Name an	d mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Authorized officer		
	Fax: (+31-70) 340-3016	Rosenberger, J		

1

Inter vnal Application No
PCT/EP 00/09230

		PCI/EP 00,	7 0 3 2 3 0
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X	YUEPING XU ET AL: "CHARACTERISTICS OF AL203-SIC NANOCOMPOSITE PREPARED BY SOL-GEL PROCESSING" JOURNAL OF THE CERAMIC SOCIETY OF JAPAN, INTERNATIONAL EDITION, JP, FUJI TECHNOLOGY PRESS, TOKYO, vol. 102, no. 3, 1 March 1994 (1994-03-01), pages 310-312, XP000470029 ISSN: 0912-9200 cited in the application abstract page 310, left-hand column, paragraph 2 -right-hand column, paragraph 1 page 311, right-hand column, paragraph 1 -page 312, left-hand column figures 3,4		1-7,9-14
A	EP 0 571 866 A (STARCK H C GMBH CO KG) 1 December 1993 (1993-12-01) claims 1,2,6,9,10 page 3, line 24 - line 26 page 4, line 57 - line 58 example 1		1-7, 9-15,20

1





Inter nal Application No PCT/EP 00/09230

Patent document cited in search report			Patent family member(s)		Publication date
EP 0571866	A	01-12-1993	DE AT DE ES HU JP JP	4217721 C 143930 T 59304078 D 2092724 T 67396 A,B 2972487 B 6033040 A	04-11-1993 15-10-1996 14-11-1996 01-12-1996 28-04-1995 08-11-1999 08-02-1994





nates Aktenzeichen PCT/EP 00/09230

a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C04B35/117 C04B35/624 C09K3/14 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) CO4B CO9K Recherchierte aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, COMPENDEX, INSPEC C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teite Betr. Anspruch Nr. Kategorie* X STERNITZKE M: "Review: Structural Ceramic 9-14.20 Nanocomposites" JOURNAL OF THE EUROPEAN CERAMIC SOCIETY, GB, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, BARKING, ESSEX, Bd. 17, Nr. 9, 1997, Seiten 1061-1082, XP004073741 ISSN: 0955-2219 in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Seite 1064, linke Spalte, Absatz 2 Seite 1065, linke Spalte, Absatz 3 -Seite 1066, rechte Spalte, Absatz 1 Abbildung 4B Seite 1079, linke Spalte, Absatz 4 Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A* Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tällgkeit beruhend betrachtet werden *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Täligkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategomit in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine m\u00fcndiche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Ma\u00dfnahmen bezieht 'P' Ver\u00f6fentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Priorit\u00e4tsdatum ver\u00e4\u00fcnflicht worden ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 11. Januar 2001 18/01/2001 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

1

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

Rosenberger, J

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09230

		PCIZER OU	7 09230				
C.(Fortsetz	(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.				
X	YUEPING XU ET AL: "CHARACTERISTICS OF AL203-SIC NANOCOMPOSITE PREPARED BY SOL-GEL PROCESSING" JOURNAL OF THE CERAMIC SOCIETY OF JAPAN, INTERNATIONAL EDITION, JP, FUJI TECHNOLOGY PRESS, TOKYO, Bd. 102, Nr. 3, 1. März 1994 (1994-03-01), Seiten 310-312, XP000470029 ISSN: 0912-9200 in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Seite 310, linke Spalte, Absatz 2 -rechte Spalte, Absatz 1 Seite 311, rechte Spalte, Absatz 1 -Seite 312, linke Spalte Abbildungen 3,4		1-7,9-14				
	EP 0 571 866 A (STARCK H C GMBH CO KG) 1. Dezember 1993 (1993-12-01) Ansprüche 1,2,6,9,10 Seite 3, Zeile 24 - Zeile 26 Seite 4, Zeile 57 - Zeile 58 Beispiel 1	·	1-7, 9-15,20				



Angaben zu Veröffentlichung..., die zur selben Patentfamilie gehören

Interr hales Aktenzeichen PCT/EP 00/09230

im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
EP 0571866 A	01-12-1993	DE 4217721 C AT 143930 T DE 59304078 D ES 2092724 T HU 67396 A,B JP 2972487 B JP 6033040 A	04-11-1993 15-10-1996 14-11-1996 01-12-1996 28-04-1995 08-11-1999 08-02-1994